





Include

iome Sear

MicroPatent ® PatSearch FullText: Record 1 of 1

Search scope: JP; Claims, Title or Abstract

Years: 1971-2001

Text: Patent/Publication No.: JP08275800

[no drawing available]

Download This Patent

Family Lookup

Citation Indicators



Go to first matching text

JP08275800 A2 NUCLEIC ACID MULTIPLICATION AND APPARATUS THEREFOR BECTON DICKINSON & CO

Inventor(s): REICHLER ALLEN S; BOURDELLE PETER A; CRACAUER RAYMOND F Application No. 08068037 JP08068037 JP, Filed 19960325, Published 19961022

Abstract: PROBLEM TO BE SOLVED To provide an apparatus for carrying out a biological process, capable of optionally eliminating a very small channel or a similar type flow control means without causing the excessive evaporation of a liquid biological sample between a pollution removing process and an amplifying process.

SOLUTION: This apparatus for containing a liquid biological sample and for performing a biological process thereon comprises a sample area for receiving the sample, at least one reaction area in fluid communication with the sample area, a pneumatic area in pneumatic communication with the reaction area and the sample area, and a pneumatic port in the pneumatic area for connection of the apparatus to pneumatic aspiration/dispensing pipette. The pneumatic aspiration/dispensing pipette provides for controlled flow of the liquid biological sample between the sample area and the reaction area. To reduce evaporative loss of the sample from the apparatus, a sample tower is provided in fluid communication with the sample area.

Technical Support | Billing | Sales | General Information

Int'l Class: C12Q00168; C07H02104 C12M00100 C12N01509

Priority: US 95 409805 19950324

MicroPatent Reference Number: 000270332

COPYRIGHT: (C) 1996JPO

A





Include

For further information, please contact:

01/11/27

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-275800

(43)公開日 平成8年(1996)10月22日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	庁内整理番号	FI		技術表示箇所			
C 1 2 Q 1/68		9453-4B	C 1 2 Q	1/68		A		
C 0 7 H 21/04			C07H 2	21/04		В		
C 1 2 M 1/00			C 1 2 M	1/00		A		
C 1 2 N 15/09		9162-4B	C 1 2 N 1	15/00		Α		
			審查請	求 有	請求項の数1	0 OL	(全 19 頁)	
(21)出願番号	特願平8-68037		(71)出願人	5910073	332			
				ベクト	ン・ディッキン	ノソン・ア	ンド・カン	
(22)出顧日	平成8年(1996)3月25日		パニー					
				BEC	TON DIC	KINS	ON AN	
(31)優先権主張番号	409805			D C	YMAAMC			
(32)優先日	1995年3月24日			アメリン	カ合衆国ニュー	-ジャーシ	一州07417	
(33)優先権主張国	米国(US)			-1880,	フランクリン	・レイク	'ス,ワン・	
				ペクト	ン・ドライブ	(番地な	(し)	
		·	(72)発明者	アレン	・エス・リータ	ラー		
				アメリン	カ合衆国メリー	-ランド州	(21117, 才	
				ーウィ	ングス・ミルス	、 コーチ	ハウス・ド	
				ライブ	1			
			(74)代理人	弁理士	湯浅 恭三	(外6名	;)	
						岳	ł終頁に続く	

(54) 【発明の名称】 核酸増幅方法及び装置

(57)【要約】 (修正有)

【課題】 汚染除去プロセス及び増幅プロセスの間の液体生物学的サンプルの過剰な蒸発を起こすことなく微小溝及び類似のタイプの流れ制卸手段を所望により削除することができる、生物学的プロセスを行うための装置を提供する。

【解決手段】 液体生物学的サンプルを含有しそしてそれで生物学的プロセスを行うための装置であって、該サンプルを受けるためのサンプル域、該サンプル域と流体連絡している少なくとも1の反応域、該反応域及び該サンプル域と空気連絡している空気域、及び該装置を空気吸引。送出手段につなぐための該空気域内の空気口を含む装置。空気吸引。送出手段は、サンプル域と反応域の間に液体生物学的サンプルの制御された流れを提供する。装置からのサンプルの蒸発損失を減少するために、サンプル域と流体連絡しているサンプル塔を備える。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 液体生物学的サンプルを含有しそしてそれで生物学的プロセスを行うための装置であって、

液体生物学的サンプルを受けるためのサンプル域であって、前記サンプルを前記サンプル域に入れるためのオリフィスを有するサンプル域、前記サンプル域と流体連絡している少なりとも1の反応域、前記反応域及び前記サンプル域と空気連絡している空気域、前記を置を空気であって、前記吸引、送出手段が前記で気域内の空気にあって、前記吸引、送出手段が前記が、ボル域と前記反応域があの前記で気に、及び前記サンプル域及び前記反応域があの前記で気中、及び前記サンプル域及び前記反応域があの前記では生物学的サンプルを整を減少させるために前記サンプル域と流体連絡しているサンプル塔であって、前記では生物学的サンプルを前記装置に入れるためのサンプルロを有するサンプル塔、を含む装置。

【請求項2】 前記サンプル塔と前記サンプル域の間に制限流路を提供するために前記サリフィスが前記サンプル塔と前記サンプル域の隣接部分よりも小さな大きさであって、前記制限流路が前記サンプル域から前記反応域への前記液体生物学的サンブルの毛管流を阻害する、請求項1の装置。

【請求項3】 前記サンプル塔が前記サンブル域の上に 位置しており、前記サンプルロが前記サンブル塔の上端 に位置し、そして前記すりフィスがその下端に位置して いる、請求項2の装置。

【請求項4】 液体生物学的サンプルを含有しそしてそれで生物学的プロセスを行うための装置であって、

被体生物学的サンプルを受けるためのサンプル域:前記サンプル域と流体連絡している少なくとも1の反応域;前記反応域及び前記サンプル域と空気連絡している空気域;前記装置を空気吸引「送出手段につなっための前記空気域内で空気ロであって、前記吸引」送出手段が前記サンプル域と前記反応域の間で前記液体生物学的サンプル域と高にする空気ロ:導入されるへき液体生物学的サンプル域と流体連絡しているサンブル域の間に前記流体連絡を提供するための及び前記サンプル域の間に前記流体連絡を提供するための及び前記サンプル域の間に前記流に域への前記液体生物学的サンプルの毛管流を阻害して前記サンプル域から前記サンプル域の目に立てが成功がある。前記サンプル送入手段と前記サンブル域の間の制限オリフィス:を営む装置。

【請求項 5】 液体生物学的サンプルを含有しそしてそれで生物学的プロセスを行ったがで、

液体生物学的サンプルを受けるためでサンプル域、前記サンプル域と流体連絡しているかならとも1の反応域。 前記反応域及び前記サンプル域と空気連絡している空気域、及び前記装置を空気吸引/送出手段につなくための前記空気域内の空気ロであって、前記役引、送出手段が 前記サンプル域と前記反応域の間で前記液体生物学的サンプルの流れを起こさせる空気ロッを含む装置であって、 て、

前記サンプル域と前記反応域が、前記液体生物学的サンプルが液体が進め形で流れる重視溝が形で与えられており、そして液体流が方向に伸びている前記構のがなっとも1の隅が前記液体生物学的サンプルの毛管流を減少させるためにまるこなっている装置。

【請求項6】 液体生物学的サンブルを含有する装置であって、前記液体生物学的サンブルを受けるためのサンブル域、前記サンブル域と流体連絡している少なくとも1の反応域、前記反応域及び前記サンブル域と空気連絡している空気域、及び前記空気域内の空気口を含む装置;並びに前記液体生物学的サンブルを前記サンブル域と前記反応域の間に流すために前記空気口と接触させられるように作られた空気吸引、送出手段;を含む生物学的プロセスを行うための系であって、

前記装置の前記空気口が少なくとも1の硬質シールリンプにより囲まれ、そして前記空気吸引。送出手段が前記シールリンプとの接触により変形して前記空気口の周りに空気シールを生み出すように作られた強力部分を有する新。

【請末項7】 生物学的プロセスを行う方法であって、 液体生物学的サンプルを含有するための装置であって、 前記液体生物学的サンプルを受けるためのサンプル域、 前記サンプル域と流体連絡している少なくとも1の反応 域、前記反応域及び前記サンプル域と空気連絡している 空気域、及び前記装置を空気吸引」送出手段につなぐた めの前記空気域内の空気口を含む装置を提供し;前記吸引 が送出手段を用いて前記が生物学的サンプルを前記サンプル域と前記反応域の間に流れさせ;そして前記サンプル域と が出まれてい間に湿度勾配を与えることによって 前記サンプル域と前記反応域の間に湿度勾配を与えることによって 前記サンプル域と前記反応域からの前記液体生物学的サンプルの蒸発を阻害する;段階を含む方法。

【請求項8】 生物学的プロセスを行う方法であって、 被体生物学的サンプルを含有するための装置であって、 前記被体生物学的サンプルを受けるためのサンプル域、 前記サンプル域と流体連絡している少なりとも1の反応 域、前記反応域及び前記サンプル域と空気連絡している 空気域、及び前記装置を空気限引、送出手段につなった めの前記空気域内の空気コを含む装置を提供し、液体生 物学的サンプルを前記サンプル域内に導入し、前記液体生物学的サンプルを前記サンプルを前記サンプル域でで を受けるせて前記反応域内で反応を受けるせ、前記液体生物 学的サンプルを前記反応域ででで受けるせ、前記液体生物 学的サンプルを前記反応域である。 サ出すために前記反応域である前記サンプル域に逆に流れ させいそして前記サンプルを前記サンプル域に逆に流れ させいそ、前記サンプルの。ないとも一部分を制限する ながら、前記サンプルの。ないとも一部分を制限する ススに通過させることにより前記サンプル域から前記反 応域への前記液体生物学的サンブルの毛管流を阻害して、前記サンプル域からの前記サンブルの取り出しを容易にする:段階を含む方法

【請求項9】 生物学的プロセスを行う方法であって、 液体生物学的サンプルを含有するための装置であって、 液体生物学的サンプルを受けるためのサンプル域、前記 サンプル域と流体連絡している少な「とも10万反応域、 及び前記装置を空気限引」送出手段につな「ための前記 空気域内の空気口を含み、前記サンプル域及び前記反応 域が前記液体生物学的サンプルが液体が現の形で流れる 連続端の形で与えられており、前記溝が液体流の方向に 伸びている少な「とも1の調を有する装置を提供し、前記 極生物学的サンブルを前記がよります。 を生物学的サンブル域と前記を提供して前記 で生物学的サンブル域と前記を構を関して前記 がよりまする。 はいまれるとして前記 でして前記 でして前記 でして前記 がいずれるとして前記 のサンプルの毛管流を減少させる;段階を含む方法。

【請求項10】 生物学的プロセスを行う方法であって、

被体生物学的サンプルを含有するための装置であって、 被体生物学的サンプルを受けるためのサンプル域、前記 サンプル域と流体連絡しているかなくとも1の反応域、 前記反応域及び前記場置を空気吸引、送出手段につなぐための 前記空気域内の空気口を含む装置を提供し、前記で気気 物学的サンプルを前記サンプル域と前記反応域の間に流 すための空気吸引、送出手段であって、前記空気で サための空気吸引、送出手段であって、前記空気で リ、送出手段を提供し、液体生物学的サンプルを前記サンプルを前記で シール接触させるように作られた弾力部分を有する空気吸 引、送出手段を提供し、液体生物学的サンプルを前記サンプル域内に導入し、前記空気吸引、送出手段の弾力部分を前記を サンプル域内に導入し、前記空気吸引、送出手段の弾力部分を前記空気でした。 学的せるように前記空気吸引、送出手段を作動させる、段 階を含む方法。

【発明の詳細な説明】

【0001】この出願は、1994年3月14日に出願された "Nucleic Acid Amplification Method and Apparatus"という表題の Hugh V. Cottingham らの同時係属中の法国特許出願第08。213304号の一部継続出願であって、この第08。213304号の開示内容は参照により明白にここに組み入れられる。

[0002]

【関連上願】関連する主題が、本願と同日に出願された "System for Nucleic Acid Basedhiagnostic Assay" という要題で Allen S. Reichler 5に同時保屋中の特許 出願及び本願と同日に出願された。"Fipette Tip"という要題の Michael L. Lamos 5の同時保属中の米国特許 出願に関示されている。可記画出願は参照により明白にここに組み入れられる。

[0003]

【発明の属する技術的分野】本発明は、核酸増幅の如き生物学のプロセスを行うのに有用な装置に関し、特定的には、汚染アンプリコンが除去されるが未は破壊される汚染除去段階及が標的核酸セグメントの数か増える増幅段階を含む生物学的プロセスを行うのに有用な単一装置又はモジュールに関する。

[0004]

【逆来の技術】生物学的プロセスは、臨床計断アーセイに利用されることが多い。しかしながら、それらプロセスの諸段階は、実験室の異なる場所で及び「又は異なる容器(vessels or containers)内で行われるのが頻繁であり、このことにより、生物学的サンプル及び試薬を移送する必要が生して他の臨床サンブルとの汚染の危険性が増えている。

【0005】汚染の危険性は、そのプロセスが、杯酸(標的核酸)の一本のストランドを数百万のコピー(アンプリコン)に増加させることができるストランド追い出し増幅(strand displacement amplification(SDA)又はポリメラーゼ連鎖反応(PCR)の如き核酸増幅反応を含む場合は特に心配な事柄である。核酸増幅反応は、臨床検査室において達方もなく大きな措在的有用性があるが、前の増幅反応の増幅産物(アンプリコンは、続いて、臨床検査室に入ってくる新たなサンプルを汚染し、その汚染されたサンプルにおいて検出される基質に関し誤った場性の指示(即ち、不正確な計断)をもたらす。

【0006】アンプリコン汚染の問題は、幾つかの汚染除去技術の開発をもたらしてきた。効果的であるためには、これら汚染除去技術では、一般に、その方法の汚染除去段階が増幅段階の前に存在することにより、汚染性アンプリコンが増幅段階中の標的材酸として認識されるであるう可能性を大きく低下させることが必要である。

【0007】汚染除去試薬及び増曜試薬は、互いに適合しないことが多いので、それら自身の反応条件が必要となり得る。時々、汚染除虫及び増幅のための迅薬を混合すると、それらは互いを不活性化することである。更には、1つの容器中で汚染除虫反応を行いそして汚染除虫したサンブルを増幅用のもう1つの容器に移すことは、そのサンブルを移す間に再汚染されてしまう可能性が高いので、実行できる選択ではない。

【0008】前述の Hugh V. Cottingham をC "Nucle ic Acid Amplitication Method andApparatus という表題の即時任属中の特許に願ては、汚染駐去及び地境が単一の装置来はモデュールの範囲内で行えるようにすることによってこれら問題を軽減又は排除する装置が記載されている。一般に、その問示された装置は、液体生物学的サンブルの導入及び取り出しのためのサンフルウェル、該サンブルウェルと流体連絡した少な。とも100反応室、該反応室及が該サンブルウェルと空気連絡した空

気室、及び該装置を空気吸引了送出手段につなっための 空気室内心空気口を含む。この空気吸引 送出手段を作動させると、液体生物学的サンブルがサンブルウェルと 反応室の間を制御されて流れるようになる。好ましい態 様においては、この装置は、概して細長い円状をしており、サンブルウェルと空気口が相対する塊にあり、そして反応室がその間にある。 汚染除虫反応及び増幅反応に必要な試異は、その反応室内の別々の位置に離れて添えられている。

【0009】上記の装置では、微小溝の形の液体流均倒 手段を用いて、液体生物学的サンプルがサンブルウェル と反応室の間を流れるのを制御し、そして1より多くの。 反応室が与えられている場合には、諸反応室自体の間を 流れるのを制御する。所望の液体流制御機能を行うのに 加えて、この微小溝は、汚臭貯去段階及び増幅段階の間 に液体生物学的サンプルが装置から萎発するのを減っさ せもする。用いられる液体生物学的サンプルが比較的少 量(典型的には約55マイプロリッター)で、比較的高 い温度(80℃まで)がそのプロセスの一定の部分の間 に用いられ、そして汚染除去反応及び増幅反応を完了さ せるだけの長さの時間(それぞれ約1時間及び約2時 間)が要求されると仮定すると、サンブルの基発は大き な問題となり得る。極端な場合には、蒸発の程度が相当 なものなので、汚染除去段階及び増幅段階が完了した後 に回収してアッセイするには不干分な量の液体生物学的 サンプルが残っているたけということにもなり得る。し かしながら、正確に寸法を測った微小構では、萎発損失 の問題を抑えることができる。

【0010】不運にも、微小溝は、それらの利点にも拘らず、むしろ厳密な方法公差を必要とするので製造するのが難しい。前述のHugh V. Cottingham らの同時係属中の特許出願に関示されているように、連続反応室間の流れ制御は、液体生物学的サンブルを装置内に単一の押分割単位(小塊)として流すことにより、微小溝を使用しないでも可能である。しかしながら、微小溝は、一部にはサンブルウェルから空気ににかけての基発損失を減少させるために、依然として装置の開端に保持されている。理想的には、これら残っている微小溝の一方には両方を取り続いて、装置の設計及び製造を更に厳略化することが望ましい。

【0011】蒸発損失の他に、装置から微小溝を取り除いた場合に起こり得る1つの問題は、空気吸引「送出手段が作動しない間隔が間に液体小塊の流れが制御されないこと尺は移動することである。これは、少なことも部分的に、装置の内部で開又は縁で生成する液体の溝に流れから生しると考えられ、これら流れかそれら流れの方向にが視を引き寄せる毛管引力を発するものと考えられる。微小溝の遮断作用がなければ、この毛管流現象が装置内の小塊の位置を制するのを難してし得る。例えば、サンブルウェルと反応室(又は諸反応室)の間の微

小溝を取り注しと、液体生物学的サンブルが空気吸引 / 送出手段によりサンブルウェル内に押し込められた後に、毛管流がその模体生物学的サンブルをサンブルウェルから反応室に戻し得る。これは、汚染染出段階及び増幅段階が完了した仮にアッセイ用のサンブルを国収するのを困難にするが反は下可能にする。

【0012】前述の Hogh V. Cottingham らの同時任義 中の中国特許出領に記載された装置には、空気吸引・送 出手段のピペットとの空気シールを形成するために

"O" リングの知念、一ル装置が装置が一端において空気中の回りに配置されている。この配置は初集的なシールを生み出すが、別に"O"リングが必要になるために一装置の設計及が製作を複雑なれのにするのでそのロストが増す。理想的には"O"リング又は他の別のシール装置を必要とすることなる、空気吸引が送出手段で効果的なシールを作り出して、汚染除去装置及が増幅装置の全ての部品を同し材料がら作られるのが望ましいてあるる。

[0013]

【発明が解決しようとする課題】従って、本発明の目的は、1号級除去プロセス及び増幅プロセスの間の液体生物学的サンブルの過剰な萎発を起こすことなく做小構及び類似のタイプの流れ制御手段を所望により削除することができる、生物学的プロセスを行うための装置を提供することである。

【0014】本発明の他の目的は、微小構及び類似の流れ制御装置を必要とすることなく液体小塊の位置について向上した制御を得ることができ、そして液体小塊の毛管流の問題が軽減又は排除された、生物学的プロセスを行うための装置を提供することである。

【0015】本発明の更なる目的は、空気吸引。「逆出手段で効果的なシールを作り出すのに別の"O"リンプ又は他のハラバラのシール装置を必要としない。生物学的プロセスを行うための装置を提供することである。

【0016】本発明のなお更なる目的は、生物学的では セスを行うための方法であって、ここに関係しかつ特許 請求した例示的装置を用いて行うことができる方法を提供することである。

[00:7]

【課題を解決するために手段】本発明の一側面によれば、液体生物学的サンプルを登直したしてそれて生物学的プロセスを行うための装置は、液体生物学的サンプルを受けるためのサンプル域、該サンプル域と流体連絡している例ならとも10尺寸域、及び苔灰高域及び熱サンプル域と空気連絡している空気域を含む。このサンプル域は、液体生物学的サンプルをサンプル域に入れるためのサリフィスを有する。この空気域には、この装置を空気吸引に進出手段にわなけるようにする空気に対側立られており、それは液体生物学的サンプルをサンブル域と反応域の間に流れさせるのに有効である。この装置は、

被体生物学的サンプルのサンプル域及び反応域からの基 発を減すさせるために、サンプル塔は、機体生物学的サンブルをこの装置に入れるためのサンブルロを有する。 本発明の好ましい態態においては、空気域は、空気域を 通る液体生物学的サンブルの基発を減すさせるために、 類似の塔を含むことができる。

【0018】本発明さ他の側面においては、液体生物学。 的サンプルを含有しそしてそれて生物学的プロセスを行 うための装置は、液体生物学的サンブルを受けるための。 サンプル域、該サンプル域と流体連絡している少な(と も1の反応域、及び該反応域及び該サンプル域と空気運 絡している空気域を含む。この空気域には、この装置を 空気吸引。送出手段につなげるようにする空気口であっ て、液体生物学的サンブルをサンブル域と反応域の間に 流れさせる空気口が備えられている。この装置は、サン プル城内に導入されるべき液体生物学的サンプルを入れ るための、サンプル域と流体連絡しているサンブル送入 手段も含む。このサンプル送入手段とサンプル域の間に は、それらの間に流体連絡を提供するための及び液体生 物学的サンプルのサンプル域から反応域への毛管流を阻 害するための制限オリフィスが、サンブル域からのサン プルの取り出しを容易にするために備えられている。こ のサンプル送入手段は、先に記載したタイプのサンブル 塔を含むことができる。

【0019】本発明の更なる側面においては、液体生物 学的サンブルを含有しそしてそれで生物学的プロセスを 行うための装置は、液体生物学的サンブルを受けるため のサンブル域、該サンプル域と流体連絡している少なく とも1の反応域、及び該反応域及び該サンブル域と空気 連絡している空気域を含む。この空気域には、この装置 を空気吸引。送出手段につなげるようにする空気にてあ って、液体生物学的サンプルをサンプル域と反応域の間 に流れさせる空気口が備えられている。このサンブル域 と反応域は、液体生物学的サンプルが液体が塊の形で流 れる連続構の形で備えられている。液体流の方向に伸び るその構の少なくとも1の隅は、液体生物学的サンブル の毛管流を分なりするためにまるくなっている。本発明 の好ましい態様においては、この構は液体流の方向に伸 びるこの上方縁部を有し、そしてその構の上方縁部の両 方は液体生物学的サンプルの毛管流を少なりするために まるくなっている。

【0020】本発明のなおも更なる側面においては一生物学的プロセスを行うださる。ステムは、液体生物学的サンプルを含有するための装置及び砂装置のでのサンプルの流れを制御するための空気吸引一進出手段を含む。この装置は、液体生物学的サンプルを受けるださる。サンプル域、熱サンプル域と流体連絡している会なことも1の反応域、熱反応域及が熱サンプル域と空気連絡している空気域、及び該空気域の水空気用を含む。空気限引え

送出手段は、空気口と接触して液体生物学的サンプルをサンプル域と反応域の間に流れさせるように作られている。この装置の空気口は、少なくとも1.0硬質シールリングにより周りを囲まれており、そして空気吸引了送出手段は、そのシールリングとの接触により変形して空気口の高りに空気シールを生み出すように作られている強力部分を有する。本発明の好ましい態様においては、この空気吸引了送出手段は硬質の吸引了送出ビベットを含み、そして弾力部分はこのピベットに貼り付く強力チンプを含み、この弾力チンプ内の間口部はピペットの内空と連絡していてこの装置の空気口と連絡するように作られている。

【0021】添付の図面と関連付けて読めば、以下の詳細な説明から本発明の種々の目的、効果及び新規な特徴がより容易に分かるであろう。

【0022】図1は、本発明による装置の1態様の透視図である。

【0-0-2-3】図 2 は、図 1 に示した装置の側面図である。

【0024】図3は、図2に示した装置の左端図である。

【0025】図4は、図2に示した装置の右端図である。

【0.026】図5は、図2に示した装置の上部平面図である。

【0027】図6は、図1~5に示した装置の分解組立 図であって、装置の底が超音波で溶接されたプラク文は インサートにより閉じられている様子を示すものである。

【0028】図7は、図5の線7-7に沿った新面図であって、装置の内部形状を示すものである。

【0029】図8は、図7の線8-8に沿った断面図であって、サンプル域の詳細を示すものである。

【0030】図9は、図7の練9-9に沿った断面図であって、空気域の詳細を示すものである。

【0031】図10は、図9の空気域の上方部分の拡大 断面図であって、空気口の周りに形成された同様。一ル リングを示すものである。

【0032】図11は、図7の線11-11に高った断面図であって、装置の反応域の横断面で形状を示すものである。

【0033】図12は、図11の反応域の1下方線部の 拡大断面図であって、選部プラグ又はインサートが装置 内に受けれたられている様子を示すものである

【9034】図13及び14は、それぞれ、図1~12 の装置内の液体生物学的サンプルの流れを制御する人に 用いられる空気吸引。[達出手段の一部分の新面図と分解 組立図である。

【0035】図15~31は、図7の断面図と類別の側面断面図であって、液体生物学的サンプルがサンブルが

から反応域の汚染除去パーン及び増幅パーンに流れ、そして空気吸引。送出手段の制御下にサンブル域に戻っていて様子を示すものである。

【0036】図32は、図1~12の装置におけるサンプル塔の高さと落発損失の間の関係を示すパラフである。

【0037】図面全体を通して、同し符号は同じ部分及び部品を指示することが理解できるであろう。

【0038】上述のように、本発明は、生物学的プロセスを行うための方法及び装置を提供する。概能すると、本発明の1つの態様は、その中に形成されたサンプル域及び少なくとも1の反応域を含む装置を提供する。反応域は、サンプル域と流体連絡している。生物学的プロセスの諸段階を反応域内の異なる部位又はゾーンで行うことができる。

【0039】汚染除去段階及び増幅段階を含む生物学的 プロセスで用いるのに相応しい1つの態様では1反応域92 の汚染除去パージはサンプル域と高体連絡しており、反 応域の増幅ソーンは汚染除去ソーンと流体連絡してい る。アンプリコン汚染除去試薬は汚染除去ソージ内に存 在しており、核酸増幅試薬は増幅ゾーン内に存在してい る。使用中に、核酸を含有する液体生物学的サンプルが、 サンプル域から反応域の汚染除去ゾーンの中に移動して ゆき、そこで液体サンプルが活染除去試薬と接触してサ ンプル中のアンプリコンが分解される。たいで、その液 体サンプルは汚染除去ゾーンから増幅ゾーンまで移動し て増幅試菓と接触し、かくしてそのサンプル中にアンプ リコンが生成する。次いて、その液体サンプルは増幅シ ーンから汚染除去ゾーンを通ってサンプル域まで移動。 し、そこでサンプルを抜き取ることができる。サンプル の移動はどのような適する空気手段によって行ってもよ べ、そしてサンブルをとのような適するビペッティング 手段によって抜き取ってもよい。

【0040】サンプルを挟き取ったら、サンプル中のアンプリコンの存在をどのような適する手段によって検出してもより、例えば、それらアンプリコンに結合する核酸プローブであって検出可能な基(例えば、酵素、放射性同位元素など)で標識されたプローブで全て既知の技術に従って検出することができる。また、装置内に追加の区域及び追加の試薬を含めることによって検出段階がin situ で行えるように装置を刑造ってもよい。

【0041】本発明による汚染除去及び増幅装置500 好ましい態様は、図1~12に示されている。とりわけ 図1の透視図を参照すると、装置50は大体において長く伸びた直方体のような刑状をし、その間端に高くなっ た又は立ち上がった塔52及び54かあり、長り伸むた 直方体サティ的份56かそれら塔の間に伸がており、そ してボディ部份56かそれら塔の間に伸がており、そ してボディ部份56よりも幾分幅広のパータでランジ58がある。この装置は、長さ約1、669インチ(4、 239センチ)、幅約0、304インチ(0、772セ

ンチ) 及び高さ約0. 165インチ(0 4191セン チ) (塔52及び54を除く)の計画外側寸法を有す。 る。ペースフランジ58はその有端59が約0.150 インチ (0. 381センチ) の半径でまるくなっている が、このベースでランジの左端も1は真っ直ぐになって いる。これは、装置50が自動核酸でデセイ中に送り下 レイ (示していない) 内で確実に所望の方向に位置付け されるように、図る及びらに示すように、この装置に平 面で非対称の傾斜又は曲線を与えている。 ("System f or Nucleic Acid Based Diagnostic Assay"という表題。 の Allen S. Reichlerらの前边の同時低属中の米国特許 出願のトレイ及び自動アッセイ操作の説明を参照のこ と、1 塔52は、マランジ58の変異が高約0~450 インチ (1) 143センチ) の高さを有し、そして塔る 4は同じ面から測って約0.320インチ(0.813 センチ)の高さを有する。この装置の壁は約0.040 インチ (0. 102センチ) の厚さてある。この装置も Oは、約55マイプロリッター (μ L) の容量を有する 液体生物学的サンプルを受けるよう設計されている。当 業者は認識するであろうが、装置50の寸法は上に記載 したほど具体的である必要はないので、所望のサンプル 容量及び他の要因に依存して大幅に変動することができ る。しかしながら、諸寸法の変動の一般的ガイドライン は、上に具体的に記載した寸法により表されるのと大体 同じの諸寸法間の比率を維持することである。

【0042】図7に最も明瞭に示されているように、装 置50の長く伸びた直方体ボディ部分56は、液体生物 学的サンブル(示していない)を含有するための及びそ のサンブルで所望の生物学的プロセスを行うための幾つ かの区域又はソーンの境界を定める内部溝60を含む。 好ましい態様においては、装置50の寸法及む材料は、 液体生物学的サンプルが外部からかけられる空気吸引薬 は空気送出の制御下に滞60の種々の区域又はプージ を、それら区域又はソーンの間に遮断壁スは隔壁を必要 とすることなり、単一の非分割単位又は小塊として移動 するように選ばれる。これは、溝60の寸法を適切に選 ぶことにより及び装置50と液体サンプルの表面間を9 0°よりやや大きいは、又は等しい接触角を維持する非温 潤性材料(ポリプロピレンの如きもの)から装置50を 作ることにより行うことがてきる。この示した態様にお いては、国11に示すように、溝60は、横断面が約 0. 0~5 インチ (0. 2 1 6 センチ) に高さで約0. 1 2 5 3 2 手 (0. 3 1 8 センチ) に幅に几そ長坊肝で ある。回7の溝600最も左と城62は、液体生物学的 サンプルの導入及び排き取りこれがでサンプル域として の役目を果たす。このサンプは城は、湖らり内で約1. 4インチ(1. り2センチ)に長さと約65μ 1.の容量 を有する。サンプル域も2件一端は、図1の装置50円 円い左端6.1に対応してまるうなっている。液体生物学 的サンブルは、塔52を通ってサンブミ城62の中に

(典型的にはビポットによって)導入される。この塔を サンプル塔と言う。サンプル塔52は、サンブルを装置 50の中に入れるためのサンプルコ66をその正端に有 し、サンプル域62との流体連絡を提供するオリフィス 68をその下端に有する。図でのサンプル域62の有 に、溝60は反応領域で2と呼ぶ箇所の第1部分を構成 する汚染唯去ゾーン70の境界を定めている。この反応 域で2は、サンブル域62の右端と垂直壁で40間の溝 6.0の全ての体積を占めており、好ましい態様において は、約0 93インチ(2,36センチ)の長さらわ1 50aLの容量を有する。汚染除去パーン70は、反応 城の長さ(約0) 4インチ(1) 02センチ)) の約半 |分とその容量(約65μL)の約半分を占めている。ほ 柴除去パーン 70内に含有されているのは、汚染除去反 応に必要な核酸汚染除去試薬ではである。汚染除法試薬 76(上記の汚染除去反応に必要な活性成分)は、汚染 除去のとのような適する手段に要求されるものであって もよい。汚染除去試薬76はどのような適する形態であ ってもよく、乾燥フィルム、凍結乾燥ペレット又は試薬 を含浸させた紙の如き固体が含まれるが、それらに限定 されない。本発明の好ましい態様においては、汚染除法 試薬76は、乾燥形態で溝60の上部内表面に図7のベ ースフランジ 5 8 の左端から0、6 0 インチ (1、52 センチ)点と0.80インチ(2.03センチ)点の間 の位置に配置されかつ接着されている。この乾燥汚染除 去試薬76の位置は図1、2、5、6、7及び11に見 ることができる。汚染除去試薬7.6を乾燥する好ましい。 方法は、米国特許第4891319号及び特許協力条約 国際公開第WO87 100196号に教示されているよ うに試菓をトレハロースの存在下で乾燥することであ る。これら両特許は Quadrant Bioresources Limited により所有されておりそして参照によりここに組み入れ られるものとする。簡単に説明すると、好ましい乾燥方 法は、生物学的物質を乾燥中の変性がら保護し、そして その生物学的物質を含有する水性系をその水性系の純重 量を基準にして約0.05~20重量%の量のトレハロ ースの存在下で凍結温度よりも高い温度にさらすことを 包含する。トレバロースは、a-D-プルコピラノジル $-\alpha - D - ブルコピティルドとしても知られる沢然に存$ 在する非遺元性工糖類である。トレノコースと存在でで の乾燥は、好ましては大気圧での単なる風乾であっても よい。汚染除去試薬76(及む間もなり記載する増幅試 薬」の乾燥では、トレハロースが試薬の化学的安定性を 有意に増す。従って、トレニロースティノロシーは、こ の装置で用いられるあられる試薬に乾燥にとって優れた システムできる。

【0043】図7の汚染除去に一ン70の老に、溝60は、反応域72に第2部分を形成する増幅ビーン78の境界を定めている。本発明の好ましい態様においては、溝60の増幅ビーン78は、長さが約0.55インチ

(1 40センチ)であって約90μLの容量を有す る。増幅「一ン18四に含有されているのは、増幅反応 に必要な1又は複数の試薬80である。この増幅試薬8 0は、上記のように、どのような適せる核酸増幅支芯に 要求される活性物質であってもよい。本発明の好ましい。 態様においては、用いる増幅方法はストランド追い出し 増幅である。汚染除去試薬76と同じく、増幅試薬80 はどのような適する形態であってもより、乾燥フィル ム、凍結乾燥ペレット、又は試薬を含浸させた低の如き ・固体が含まれるがそれらに限定されない。増幅試集80 は、上で説明したように、特に検出が in situ で行わ れる場合、生ずるアンプリコンの検出に必要なブローブ 広如き活性物質を場合により含むことができる。もちろ ん、増幅試薬80は、汚染除去試薬76と同じ形態で与 えられる必要はなり、汚染除去試業でも中に部分的に含 められてもよい。本発明の好ましい態様においては、図 7に示すように、1又は複数の増幅試薬80は、乾燥形 態で溝60の上部内面に配置されかつ接着されている。 1又は複数の増幅試薬80の好ましい位置は、図7の 、 ースフランジ58の左端から割って1、00インチ (2. 54センチ) 点と1. 20インチ (3. 05セン チ) 点の間である。汚染除去試薬76の乾燥にとって好 ましいトレルローステクプロごーはは、増幅試菓80の

【0044】示したように連続の非分割溝の形でサンプル域62と反応域72を備えることが好ましいが、所望によりこれら区域間に隔壁又は遮断壁を備えることは本発明の範囲内に属する。反応域72の汚染除去ジーン70と増幅ビーン78の間に隔壁又は遮断壁を備えることも本発明の範囲内に属する。これら隔壁又は遮断壁の接つか又は全て(もし備えられているならには、同時任属中のも国特許出願第08/213304号に記載されたタイプの微小溝又は他のタイプの流れ制御装置を含むことができる。

乾燥にとっても好ましい。

【0045】反応城72の増幅ノーン78は、壁74と 溝60の底壁を形成するプラクスはインサート86の上 面との仮想上の接台点により作り出される微小溝84に よって空気室82と連絡している。微小溝84を作って いる壁で4とプラクスはインサート86の上面との間の 関陳は、好ましては高さが約0.006インチ(0-0 15センチ)であって、滞らりの横幅をその両側がら機 切って途中まで伸びている。しかしながら、図は、も及 び9で最もよく見えるように、微小溝84の中間部分は 壁です内に形成された単円アーチ88によって拡大し て、約0.02571チ (0.064七)チ) (半径を 有する。微に溝84は、空気室82への液体生物学的サ ンプルの進入を実質的に阻止する一方、溝も0の中の砂 体生物学的サンゴルの移動を制御するという目的で滞6 〇とC空気連絡を可能にする液体流制御手段としての役 目を果たす。微小溝84とそれか隣接する溝60の区域 の間で高さが急激に増すと、装置50を作っている材料の湿潤特性と合わさって、毛管力及び静水力に起因して 液体が流れるのが本質的に阻止される。数小溝84は、 空気室82を通る液体生物学的サンマルの蒸発損失も減 少させる。数小溝84に半円アーチではドーム88を付 加すると、数小溝84が濃縮の結果では装造中に悪かっ た場合に、反で域722空気室32の間の空気連絡が確 保される点で有利である。

【0046】空気室82の詳細は、区2.4、7及29から最もよりがある。一般に、空気室82は下方部ッ9のと上方部ッ92を含み、上方部ラ92は塔54により囲まれている。塔54をここでは空気塔と言うことにし、その目的は間もなく説明する。空気室82の下方部分90は、長さが約0.13インチ(0.318センチ)、幅が約0.125インチ(0.318センチ)、で高さが約0.85インチ(2.16センチ)である。下方部分90は、一端において敷小備84の境界を定めて、後者の2寸はは構60の寸法と大体同じである。下方部分90は、一端において敷小備84の境界を定めている真っ直くな壁74が境界となっており、他端においては装置50のまるくなった右端94が境界となっているので、平面図として見たときに先端を切り取った

"U"字型を有している。装置50の垂直壁は好ましく は底部から頂部にかけて僅かに内側に向かって約2°の 逓減度を有するので、空気室82の下方部分90の曲が った又はまるくなった部分は、僅かに円錐台三円錐の形 状(frusto-conical)を有している。空気室82の上方 部分92は、平面図で見たときは横断面が円形である。 やはり、庭部から頂部にかけて僅かに内側に向かって約 2°の逓減度を有して、僅かに円錐台三円錐の形状を有 している。上方部分92は、約0.150インチ(0) 381センチ)の高さを有し、底部から頂部にかけて約 0. 147インチ (0. 373センチ) お心約0. 12 5インチ (0. 318センチ) まで直径が変化する。空 気室の上方部分92の頂部は、空気ロ96て周囲大気と 連絡していて、形状が円管形であって約0.032イン チ(0.081センチ)で直径を有する。以下でより詳 しく説明するように、空気ロ96は、迷らり内での液体 生物学的サンプルの流れを制御するために装置50を空 気吸引。(送出手段につなげるようにしている。

【0047】空気室82の容量は、上方部分92及び下 方部分90を含めて、約35点上である。サンプル域6 2及び反応域72の汚染除去ビーン70と増幅イーン7 8それぞれぐ場合におけるように、空気室82の容量及び対法は、特定の用途が要件に応じて変動することができる。

【0048】図10は、空気塔54の上方的分に横断面 図であって、空気口96のほとは備えられた新典ない一 ル集成装置を示すものである。このシール集成装置は 空気口960上端を囲む一対に硬質可軸円形が一ルドン で98及び100を含む。シールリング98及び100

は好ましては空気塔54と一体化していて、装置5000 残りの部分と同じ材料(好ましては、射出成判ポリアロ ピレン) でできている。夜でより詳しく説明するよう。 に、同軸シールリング98及び100は、空気吸引(送 出手段(示していない: お空気塔54の頂部と接触する と、その空気及引(造出手段により保持されている解析 チェブ又はカラーを変形させる役割を果たす。これは、 装置50自体の上に装着される"O"リングでは他のタ イアの弾力シール装置を必要とすることなり。空気に B 6の周りに効果的な空間に一ルを生み出す。このことが 装置50の設計及び構成を簡単にしてそのコフトを始減 するのである。好ましい態様においては、同軸レールリ ング98及び100は、空気白96の出口平面100の 上に約0.010インチ (0.025センチ) の高さを 有する。シールリンプ98の直径は約0、078インチ (0.198センチ) てあり、シールリング100の直 径は約0. 182インチ (0. 462センチ) であっ. て、両シールリンでは空気ロ96の中心軸103に関し て同軸である。各シールリングの高くなった縁又はリム は、約0.005インチ(0.013センチ)の半径の 大体半円形の断面を有し、これら2つのシールリング9 8及び100は、これら2つの高くなったシールリング の間に穏やかな凹型曲線を形成する環状でぼみ104に より離されている。これら2つのシールリング98及び 100は、所望により1個のシールリングにより置き換 えてもよい。しかしながら、2つの同軸シールリンク9 8及び100を用いるのが好ましい。というのは、空気 毎96と空気吸引。送出手段の間の空気シールが向上す。 るので、エールの一体性に実質的に影響を与えることな 〇、これら2構成部品間のある程度の下具合の許される。 からてある。

【0049】サンプル塔52の詳細は、図1~3、7及 び8から分かる。サンプル塔52は、示すように、全体 に高くなった又は立ち上がった形状を有しており、円形 の横断面及び底部から頂部にかけて僅かに内側に向かっ て(好ましくは約1 $^\circ$ の角度で)細くなって円錐台一円 錐の形状をもたらす外壁を有している。サンプル塔32 の内壁10もは、サンプルロ66とオリアンスも8の間 て反対方向に(มち、預部がら底部におけて内側に向か って、やはり約1°(の角度で)細くなっている。かでし て、サンプル塔52の内部は逆円錐台、円錐の形状を有 している。このことで、サンブル塔52は、液体生物学 的サンプル(典型的にはピペーによりサンプルにも6元・ ら導入される)をサンプル域ら2と連絡しているオリア ィスA8に向けるための。周斗として本質的に機能できる。 のできる。オリフィスルとは刑犯が円形であり、そして #1 て少塔も2の円形様が面とびったり合っている。こ かしながら、聞もなり熱州する理由のために、オリフィ スカスの直径は、サンプル域62とサンブル塔52の隣 接部分の直径よりも小さい。好ましい態様においては、

オリフィマ68は約0.080インチ (0 203セン チレ (溝60の内高より僅かに小さり、その幅よりもか なりふさい の直径を有する一方、サンプル塔52の下 方内部部分は200 11インチ (0.28センチ)の直 径を有する。45°~いい108で、サンブル塔52の 下方内部的分とサリアメスら8の間を円滑に移行でき る。そしてピペットがサンプルロ66の中に円滑に入れ るように、類似の45~~ペル110がサンブル塔52 の頂部に形成されている。ペペル108及び110は、 サンプル塔52の傾斜内壁106と一緒になって、液体 生物学的サンプルを導入又は抜き取るためにピペットを サンプル塔52の中に挿入してオリフィス68に通すと きに起こり得る僅かな不具合を修正するのに有用であ る。かかる不具合の修正は、ピペットを手動というより むしろロホットで操作する場合に特に重要である。とい うのは、ロボントでの操作は、それ自身ではためる不具 台を検出して修正することが一般にはてきないからてあ

【0050】図6は、装置50が組み立てられる様子を 示している。一般に、装置50は2つの部分を含み、そ の第1は塔52及び54、長三伸びた直方体ホディ部分 56及びペースアランジ58を含む上側部分112であ り、そしてその第2部分は底部プラブ又はインサート8 6である。部分112及び86それぞれは、ポリプロピ レンの如き射出成形されたプラスチック材料からできて おり、これら2つの部分は、超音波溶接により一緒に接 台されて単一の一元的装置50を形成する。装置50の 上側部分112は、下方に面する45°ペペル116を 有する関口部118を有する。図12に示すように、関 口部118はその下端で外側に向かって曲がっているの。 で、プラグスはインサート86よりも僅かに大きい。こ れは、超音波溶接の前にプラブ又はインサート86を開 口部118と合わせ易くする穏やかな引込面を提供す。 る。また、プラグ又はインサート86の縁部と関口部1 18の外島の間にてきる開降は、溶融又は軟化したプラ スチップ材料のリー(ご)又は突起がこれら表面が合わさる 所て超音波溶接中に時々形成され得るのを阻止する。超 音波溶接方法の性質はそうしたものなので、溶接は主と してペパル116とプラッスはインサート86の鋭い上 方の隅尺は縁114との間で起こまであるう。溶接中、 上側部分112及びプラクスはインサート86のプラス チンク材料は、隅114とペール116との接合点で瞬 時に存配してそれらの境界がなくなる。プラク文はイン サート86は、好ましては「図10に示すように、プラ ご又はインサート86の底面が確実にいつも装置50の。 最下面になるように、それを受け入れる上側部分112 内の対応する関ロ部118よりも僅かに(約0、010 インチ(0.025センチ」だけ)厚い。装置50を用 いて核酸汚染除去及び増幅プロセスを行うときに普通に するように、装置50を熱盤上に載せると、これで熱盤

がプラグスはインサート86と確実に良好な熱接触状態 となり、熱を溝60内に含有される液体生物学的サンプ 少に効率的に伝えることができる。

【0051】図11に示すように、液体生物学的サンプ ルの流れ方向に伸びている溝60の上方の耦120は穏 やかにまるくなっており、好ましては均り、040イン。 チョロ、102センチにご半径である。これは、液体生 物学的サンプンの毛管流を誘発するであるう隅が鋭い溝 を回避するものである。以下の説明から分かるように、 核酸汚染除去プロセス及び増塩プロセスを行うために装 置50を使用している間、液体生物学的サンプルが溝り 0の高さ方向全体を満たす。従って、構60の上方部分 の形状は、この装置の性能に重要な関係を有する。所望 により、溝60の下方縁部に沿ってまるい隅を設けると いう対策を講じてもよい。とはいえ、これは溝60の下。 方部分が別々のプラブスはインサート86により閉しら れていると仮定するとやや難しい。装置50の直方体ボ ティ部分56を一体型円筒管と置き換えることにより、 |溝60における隅を全体的に避けることができる。しか| しながら、この方法での組立は望ましてない毛管流を減 少させる点で有利であるが、製造するのがより難しい。 【0052】図1~12の装置50の好ましい態様にお いては、溝60の形状因子は、反応域72の頂部での空 気の閉じ込めが減少するが又はなくなるように、及び液 体生物学的サンプルの装置内でのバラバラで正確で予測 可能な位置付けに寄与する直線的輻郭を生しるように選 ばれる。特に、汚染除去ピーン70の長さは滞60の高 さよりも大きくあるべきであり、そして同じことを増幅 ビーン78に当てはめるべきである。この形状因子(即 ち、長さが高さより大きいこと)で、空気が汚染除去! ーン70尺は増幅パーン78の頂部で閉じ込められない。 ことが確実になり、従って、これらプーン内のそれぞれ

【0053】満60の抵抗国子は、液体生物学的サンプルの萎発損失が最小になるようにも選ばれる。これは、液体小塊の長さがその極又は高さよりも実質的に大きらなるように溝の寸法を進んで、小塊のいずれかの相対的に小さな正面域だけが空間に曝されるようにすることができる。本発明の好ましい態様においては、約0.125分ンチ(0.318センチ)の高さを有する溝60中の55点上液体小塊の長さは、約0.24インチ(0.864センチ)である。一般に、外なりとも約2.1に比率が液体小塊の長さと溝60少数大様対法に間に維持されるべきである。これは、一般に、長さかその幅又は高りよりもずっと大きな溝60をもたらすてあるう。とはいえ、現実を考慮すると、溝60の長さと併さは制限され得る。

の試薬76及び80か液体生物学的サンプルに一分に曝

されるのが確実になる。

【0054】装置50は、単一部品では後で組み立てる

ための複数部品のいずれかとして、どのような適するで ラスチックからでも及びどのような適するプラスチック 加工法によっても組み立てることができる。かかる材料 及び方法には、射出成形の如き慣用的成形技術を用いて 成形された熱可塑性ポリマーが含まれるが、それらに限 定されない。好例となる熱可塑性ポリマーには、ポリプロピレン、ポリメチルペンテン、及びそれらのロポリマー 更要な混合物が含まれる。

【0055】先に記載したように、装置50は、好ましくはポリプロピレンプラスチックから製造され、それを射出成形して、図6において112及び86で示される2つの部分を形成する。上側部分112を逆さまにして汚染除去及び増幅に必要な試薬76と80をそれぞれ満60内の汚染除去ゾーン70と増幅パーン78%内上面にフィルムとして乾燥する。続いて、庭部プラブ又はインサート86を上記のように上側部分112上に超音波溶接して単一装置50を形成する。

【0056】装置50では、液体生物学的サンプルは、好ましくはヘットスペースがないようなやり方で反応域72の汚染除去ゾーン70及び増幅ゾーン78それぞれの中に閉じ込められる。ヘッドスペースとは、容器内の液体の上の空気で満たされた空間のことをいう。ペッドスペースは、一部の液体を容器の壁又は天井で濃縮してその液体の本体とは異なる温度で存在させるから、確か一様な温度で化学反応を受けることが要求されるでは望ましくないことが多い。異なる温度であることでは望ましくないことが多い。異なる温度であることではサンプルの増幅の場合には、これは通常は低度の増幅しか得られないことを意味する。装置50では、液体生物学的サンプルは、殆どヘッドスペースなしに汚染除去ゾーン70及び増幅ゾーン78の天井に十分に接触する。

【0057】増幅段階を含む生物学的プロセスを行うために用いる場合、装置50の第一義的機能の1つは、汚染性アンプリコンのない環境を提供することである。汚染性核酸を含有する液体核酸サンプルに加えて、汚染した器具とのサンプルの接触がアンプリコン汚染の主要な様式である。核酸増幅を行う実験室では、全てのものが横在的なアンプリコン汚染源である。装置50は、増幅プーン78内の増幅環境を物理的に隔離している。装置50の段計は、開けようと思えばいつでも開けることができる非移動部分を含むので、増幅プーン78をアンプリコンに汚染された外部環境に曝すことは決してない。増幅プーン78内でのサンプルの内部接触は、同サイドで汚染時去プーン70と空気室72により、及び微小流84により阻止される。

【0058】装置50を通る空気流は、空気196に連結された空気吸引と送出手段のピペートにより生じるエアロビルアンプリコン汚染を最小にするように設計される。増幅前の種々の段階の間、このピペットは装置50から空気を吸引するだけで空気をその装置的に送出しな

い。こうして、そのピペットを汚染しているかも知れないアンプリコンを増幅 / ーン 7.8 から抜き出すのである。

【0059】増幅が起こると、空気流の方向が反対になる。この時、空気吸引「逆出手段のピペットは装置50の中に空気を逆出するだけとなる。これして、増幅ゾーン78内のアンプリコンがピペットから離れる方向に流れてゆき、ピペットのエアログルアンプリコン汚染の可能性が少なくなる。増幅した液体サンプルは、装置50のサンブル域60に戻ってゆき、そして皮の核酸プローブアッセイ用に取り出され得る。

【0060】装置50の大きさ及び物理的形状は、同時に反応する類似の装置を多数並べるのを可能にし、そしてそれるの最終増幅アウトプットがオポレーターの介在なしに核酸プローブアッセイに自動的に移行されるのを可能にする。

【0061】図13及び14は、図1~12の装置50 内の液体生物学的サンプルの移動を制御するのに用いる ことができる好ましいタイプの空気吸引「送出手段12 4を示している。この空気吸引「送出手段124は、硬 質で概して円筒形のプラスチック製ピペット126を含 む。軸方向導管又は内空130は、空気を送出又は吸引 するためにピペット126を垂直に貫いている。図14 のピペット126の上方部分132は正及び負の空気圧 源(示していない)に、及び場合によっては、空気吸引 『送出手段124を1又は複数の装置50の諸空気塔5 4と接触させるようにプログラムされたロボットマニプ レーターにつながれていることが理解できるであろう。 この目的のために、ピペット124の上方部分132 は、その内壁が頂部から底部にかけて僅かに内側に向か って細くなり、かつその底部が内空130と連絡してい る拡大円筒形キャビディ133を有するように形成され ている。このキャビティ133は、本願と同日に出願さ れた "System for NucleicAcid Based Diagnostic Ass ay"という表題の Allen S. Reichlerもの前述の米国特 舒出願に記載されたように、ピペット126かロボット マニプレーターの限引。 送出 / スルに摩擦によって連結 するのを可能にする。示したようにいさな直径を有して もよいピペット126の下方部分134は、好ましては シリコーンゴム製の弾力チャプ136を保持する。この 強力チンプ136は、西状が大体円筒形で、約0、19 0インチ(0.483センチ)の外径を有し、内部円筒 尹,キャビディ138はピペット1340下方的冷の大き き及び形状と一致している。空気吸引が送出手段104 の組み立てた状態では、弾力チャプ136はビベット1 2.6の下方部分1.3.4の周りにむったりと合っている。 約0.050パンチ(0.127センチ)の直径を有す る円筒刑ホール138は、弾力チップ136の下端を貫 いて形成されており、類似の直径を有するビペット12

60内空130と連絡している。使用に際しては、組み

立てられた空気吸引 / 送出手段124が (手動でではロ ボットによって)下降して弾力チップ136を装置50 の空気塔54の上端と接触させ、その結果、弾力チップ 136内のホール138が空気ロ96と一直線上に並 ぶ。強力チップ136と空気塔54の間に僅かな圧力を 加えることにより、空気ロ96を囲んでいる同軸シール リンプ98及び100が弾力チップ136に対して真荷 をかけて僅かに変形させる。これが、ボール138と空 気コ96の間の界面の周りに効果的な空気シールを作り 出す。次いで、装置124に取り付けられた正及び負の 空氣圧源 (示していない) により空気吸引及び送出を行 うことがてきる。スイス、Hombrechtiken の TECAN AG により製造されたTECAN RSP 9000 Series のかきプロ プラム可能なロボット吸引/送出システムを図13及び 14のピペット126及び弾力チップ136に装着する ことができ、そして出来た装置を用いて図1~12の装 置50内での液体生物学的サンプルの移動を制御するこ とかてきる。

【0062】図 $1\sim12$ の装置50内の液体核酸サンプルの流れ又は移動が図13及び14の空気吸引。送出手段124を用いて制御される様子が、図 $15\sim31$ の流れ図に示されている。

【0063】図15は、装置50の初期の空状態を示している。ピペットチップ140が手動又はロホットによるかのいずれかでサンプル塔52の中に下降し、そして液体生物学的サンプルをサンプル域62に導入するために、一部分がオリフィス68を通ってサンプル域62に中に下降している。装置50は、図7に示すように、普通は熱盤122と123の間に位置付けされるであろうが、図15(及び以降の流れ図)においては平明さのために熱盤を削除してある。

【0064】図16は、サンプル域62内の液体サンプル142を示している。装置50の寸法、液体サンプル142の表面張力及び装置50を作っているプラスチンク材料の温潤性の結果として、液体サンプル142が明瞭な右側表面143を有する小地の形にあることが観察されるであろう。結果として、この小塊は、サンプル域62と東市域72の間に隔壁がなっても、サンプル域62内に留まる。

【0065】図17は、装置500空気塔54に取り付けられた(そしてそれにより僅かに変形した)空気吸引、送出手段124の弾力チップ136を示している。空気吸引「送出手段124によって空気が装置50から空気に96を通って吸引され、そび結果、液体サンプル142が支ご域72で汚染除去ビーン70内に移動しているところである。

【0066】図18は、液体サンプル142が向も更に進んで反応域72に汚染貯法ビーン70内に吸引されているところである。液体小塊が汚染除去ソーン70に人ると、それは汚染除去試薬76と接触する。

【0067】図19は、液体サンブル142が汚染除去 ゾーン70内に完全に位置を占めていることを示してい る。汚染除去試薬76は液体小塊142により完全に接 触され(覆われ)、そして液体小塊はその直線縁を保持 している。

【0068】図20は、汚染除去中の液体サンプル142を示している。空気吸引「送出手段124は装置50から取り外されており、汚染除去が完了して次の区域に液体サンブル142を移動することが要求されるまで必要とされない。一方、汚染除去が完了するまで吸引を始めないなら、空気吸引「送出手段124を取り外さなくてもよい。

【0069】図21~24は、空気吸引「送出手段124を接置50の空気ロ96に取り付け直して、液体サンプル142を汚染除去プーン70から増幅プーン78に移動させているのを示している。これは、空気吸引「送出手段124を用いて、装置50から空気ロ96を通して空気を吸引することにより行うことができる。

【0070】図25は、増幅中の液体小塊142を示している。やはり、空気吸引 送出手段124は、装置50の空気ロ96から取り外されており、増幅が完了して液体サンプル142を移動することが要求されるまで必要とされない。しかしながら、汚染除去段階と同して、増幅が完了するまで空気送出を始めないなら、空気吸引送出手段124を取り外さなくてもよい。

【0071】図26~29は、空気吸引。送出手段124を装置50の空気ロ96に取り付け直して、液体サンプル142を汚染除去ゾーン70を通ってサンプル域62まで逆向きに移動させているのを示している。この逆の流れば、空気吸引、送出手段124により装置50に空気を通して空気を送出することにより行うことができる。好ましい態様においては、増幅したサンプル域62をすっかり逆向きにサンプル域62に属すには、空気吸引、送出手段124は、汚染除去ゾーン70及びサンプル域62を合わせた純容量に等しいが尺はより多い容量の空気を、尺は具体的に関示した態様においては、約125以上に等しいが尺はより多い容量の空気を送出することになる)。

【0072】区29から、液体生物学的サンプル142が、空気吸引が送出手段124により、その小塊の一塊が制限オリフィス68に強引に通されてサンプル塔52の底部の直引上に存在するという風にして、サンプル域62に戻されることが注目されるである。この位置では、制限オリフィス68が小塊142に細管個持力を加えて、その小塊が毛管力及び重力の影響下で反応域72の活染除去プーン70に向かって戻る自然の傾向を打ち消す。こうして、液体サンブル142をアッセメ用に装置50から取り出すといった時まで、サンブル142をサンブル142をサンブル442をサンブル442をサンブル442をサンブル442をサンブル442をサンブル442をサンブル442をサンブル442をサンブル442をサンブル442をサンブル442をサンブル442をサンイス6

8は、それが小塊142の上部表面を幾分持ち上げてビーペット等による取り出しをより便利にするという点でも 有利である。

【0.0.7.3】制限サリフィス6.8が小塊に4.2に保持力を加える物理的メカニズムは、次のように説明することができる。液体と周囲空気の間の圧力差は、関係式 ΔP $= 2 \tau$ \sqrt{R} により表わすことができる。ここで、では液体の表面張力であり、Rは液体が空気に曝される関口的の有効半径であり、そして ΔP は表面張力作用により生ずる最大圧力差である。制限サリフィス6.8 は滞らりの有効半径よりも小さな半径を有するので、それはサンブル域6.2内の小塊端により加えられる下向き圧力よりも大きな上向き圧力を小塊に加える。

【0074】図30及び31は、液体生物学的サンプル 142がサンプル域62に戻って空気口96から空気吸 引。「送出手段124を取り外した後の装置50の状態を 示している。液体小塊142の表面は、オリフィス68 の直で上のサンブル塔52の底部に位置している。ビベ シト144をサンプル塔52及びオリフィス68を通し て下降させると、それはサンブル域ら2の半ばまて達す るので、それを用いて装置50からサンプルを吸引す。 も。ピペット144は(図15のピペット140のよう に) 使い捨てタイプのものであってもよく、そして手動 で制御しても自動制御してもよい。後者の場合には先に 記載したタイプの慣用的なロボット装置によってもよ し。サンプル142をサンプル城62に戻した後ピペッ ト144により回収する前までの時間、液体小塊142 は、反応域72の汚染除去ビーン70の方向の毛管作用 によりその小塊が流れる傾向を打ち間す制限オリフィス 68により決まった場所に止まっている。これは、例え ば、幾つかの異なる装置50が1つロボットマニプレー ターにより自動的に処理される情况では、重要な利点で ある。そのような情况では、液体が塊142が空気吸引 |送出手段124により严与の装置50のサンプル域6 2に戻った時間と、周じサンブル142がピペット14 4により回収される時間との間に、数分尺はそれより長 い時間が経過し得る。

【0075】図15~31により表される操作を続ける間、サンプル塔52はサンプル142の落発損失を経成するという重要な働きを行う。先に説明したように、サンプルの落発損失は、比較的小容量(わ55以上にの関与する液体、それが曝される温度(80でまで)、及び汚染除去プロセス及び増幅プロセスが起こるのに要求される時間(それぞれ約1時間及び2時間)を仮定すれば、大きな問題であると言える。サンプル塔52がないと、サンプル域62及びオリフィアも8からは、周囲大気に逃げる前にサンプル塔52内で最集することによって、サンプル域62及びオリフィアも8から

の蒸発損失の速度を低下させる温度勾配を形成する傾向がある。この効果は、この勾配を形成する路の長さ(サンプル塔52の高高さ)を最大にし、そしてこの勾配方向を横断する横断面積(サンプル塔52の内部横断面積)を最かにすることによって最大にすることができる。このサンプル塔は、サリフィス68の付近の空気循環を制限するオリフィス68のためのシュラウトとしても働いる。最後に、サンプル塔52の円壁106は、サンプル塔52の円壁106は、サンプル塔52の円度106上に地積した砂で、サンブル142により生成する蒸気の競集面として働い、サンブル塔52の円壁106上に地積した軽集サンプル域62に戻り、そして図31のビベット14により液体サンブル142の残りと一緒に回収される。

【0076】区32は、所与のサンプル塔半径についての蒸発損失とサンプル塔の高さの関係を示すでラフである。このグラフは、サンプル塔の高さか増すにつれて蒸発損失が有意に減少することを示している。核酸増幅の後に装置50かその中に配置される他の装備により課される圧迫のために、本発明の好ましい態様には0、45インチ(1、14センチ)のサンプル塔の高さを選んたが、サンプル塔の高さを更に増してもなお蒸発損失を減少できることが明白であろう。

【0077】本発明の別の態様では、サンプル塔52以外の(又はサンプル塔52の他の)構造体を用いて萎発損失を減少させてもよい。これらには、ピエレケイブル・セプタ(pierecaole septa)、多孔膜、及びロボットで転置可能なカバー又は蓋が含まれる。これら択一的構造体の全ては萎発損失の減少に育動であるが、空気吸引、送出手段を用いて液体小塊の制御された移動を可能にするには十分な空気を通すことが見込まれる。

【0078】この装置の反対側の空気塔54は、サンプル塔52と類似の機能を果たす。空気至82を長くすることにより、空気塔54は、空気口96を通る蒸発損失を減少させる湿度均配及が増幅「一い78に凝集物を属すことによりなおも進んで蒸発損失を減少させる比較的余たい凝集値を提供する。加えて、空気口96の比較的少さな直径は、蒸発損失に対する追加の運動壁を存立る。

【0079】装置50の使用中、熱盤がボディ部分56の上部及び下部に配置されて、それらが反応域72の海 柴除五ブーン70及び増幅ブーン78を覆うか、サンプル域62を覆わない。その結果として、熱盤を作動させて区15~31により置される操作の流れの間の種々の時点において反応域72に熱をつけているときは、サンプル域62の標は反応域72の歴よりも緩み声ないままないで加熱中の液体サンブル142により生成する基本でが緩集面としての役割を果たす。熱盤がサンブル142に熱をかけているとき。この蒸気は主としてそれぞれ区 20及び25の汚染除去及び増幅段階の間に生成する。 次いで、これら時間内にサンプル域62の壁の上に生成 する凝集液滴は、図26~31に示すようにサンプル1 42がサンプル域62内に逆に移動するときに回収される。この凝集物回収現象は、装置50からの液体サンプル142の蒸発損失を更に減少させる。

【0080】一般に、本発明で用いられる液体サンプルは、そのいずれか(尺は両方)が一本類型である。標的核酸(即ち、当ば核酸(RNA)又はデオキ、りず核酸(DNA))及が何らかの汚染性アンブリコンを含有する水性試料となるか。例えば、標的核酸は、不規則に剪断された遺伝子DNA断片を含むことができる。試料は、既無技術に従って核酸増幅操作に用いるのに適ける形態となるであろう。標的核酸は、典型的には長さか約5、000×20レオチト~200、000×20レオチドの核酸断片(長さは試料中に見出される平均の長さを表わす)を含むであるう。標的核酸の中に増幅しようとする興味の対象である配列がある。増幅用の配列は僅か10塩基対から数千までに及ぶことができ、約15~約20塩基対が好ましい。

【0081】本発明の方法により分解されるアンプリコンの長さは、そのアンプリコンが生成する個々の杯酸増幅方法に依存して変動するであるうが、通常は長さがかなくとも約25ヌフレオチドであり、典型的には長さが約2、000ヌクレオチドより多くはないであるう。アンプリコンがストランド追い出し増幅(SDA)により生成するときは、それらは典型的には長さが約1200ヌフレオチドより多くはないであるう。

【0082】標的核酸配列を含有するサンプル中の汚染 性アンプリコンを除去する汚染除去は、二本鎖特異的エ キソヌカレアーゼ及び一本鎖特異的エキノヌカレアーゼ を用いることを含むからゆる適する手段により行うこと ができる。このことから、汚染除去試薬は1尺は2以上 の一は鎖又は三本鎖特異的エキノスクレアーゼを含有す ることができる。例えば、R. Griffs のPCT出願WO 91 (00363 (1991年1月10日公開) は、P CR反応産物を5、入エキ/ヌグレアーゼで汚染除去す る方法を関示している。同様に、Y.S. Zhuら, Nucleic Acids Res 19,2511 (1991)は、PCR反応産物からて ♪ プリコンを除去するのにエキフネフレアーゼIII を用 いることを開示している。ミエキノスクレアーゼ及びエ キ /ヌッレアーゼ!!! 心面方は三本鎖特異的エキ / マッ レアーゼである。本発明の実施には、アレブリコンを分 解できる限り、あらばる一は鎖特異的エキイスタレアー せを用いることができる。適する一本鎮特異的エキ(マ クレアーせの例には、エキ「ヌ"レアーゼ VII (例え) ば、J. Chaseと C. Richardson, J. Bipl. Clem. 249. 4545-4552 (1974) . J. Chase≥ C. R.chardson, J. Bio 1. Chem. 249, 4583-4861 (1974)を参照いこと)、エキ フマクレアーゼI(例えば、R. Biody, Biochemistry 3 0 7072-7080 (1991)を参照にこと)、Pyrococcus furio sus 由来のPfuDNAボリメラーゼ (Stratugene, La jolla, CA)、DNAポリメニーゼ、エ4DNAポリメラ ーゼ、脾臓エキソスクレアーゼ(J. Biol. Chem. 253, 424 (1978)) 、T5D:5エキ /ヌッレアーゼ Cacle: c Acids Research 19, 4127 (1991), Thermocuccus lit oralis由来の"Vent"DNAポリメラーゼ Sew En gland Bilabs, Beverly, MA)、及び3゜-5゜エキソス クレアーセ活性を有するDNAポリメニーゼが含まれる が、これらに限定されない。本発明を実施するのに用い られる3)-5)エキソスプレアー七活性を有するDN Aポリメラーゼは、分解されるアンプリコンがSDAC 産物であるなら、ポスポロチオエート結合を分解できな ければならない。概略的には、F. Eckstein, Ann Rev. Brochem 54,367-402 (1985) を参照のこと。 (T4D) NAポリメラーセの3~-5~エキノヌフレアーゼ活性 はホスポロチオエートDNAを開裂できるが、大腸菌D NAポリメラーゼ Iがらの活性は開製できない)。エキ ソヌグレアーゼは、アンプリコンが後の核酸増幅反応の 基質として役立たないように(即ち、アンブリコンによ る汚染のための増幅反応用の基質としての他には役立た ないてあるう核酸試料からの誤った陽性結果をもたらさ ないように)アンプリコンを十分に分解することだけが 必要であることが分かるであろう。

【0083】また、このプロセスの汚染除去段階を米国 特許第5035996号又はヨーロッパ特許出願第04 15755A2に教示された技術を用いて行うこともで きる。まお、これら両特許は参照によりここに組み入れ られるものとする。これら特許刊行物は、Life Technol ogies Incにより所有されているものであって、増幅操 作に用いられる4種の普通のリポヌフレオチト又はデオ キシリボヌクレオチドの1種を外サンブルヌクレオチド (exo-sample nucleotide) で置換する汚染除去技術を 記載している。沈いで、増幅後に他のサンプルを汚染し 得るあらゆるアンプリコンを物理的、化学的、酵素的、 尺は生物学的処理に付して、各サンプルスペンオモドを **含有するアンプリコンを実質的に増幅で能にする。好ま** しい外サンプルスプレオチドは、標的材酸がDNAのと きはデオキシウリジン (dUTP) である。dUTPを 外サンプルスプレナチドとして用いるときは、汚染性ア ンプリコンをウランルDNA プリコシューゼ(UDG) での酵素処理に付してそのアンプリコンを増福不能にす

 ad. Sci. USA 86, 1173-1177 (1989) を参照のこと)、自己持続的配列複製 (self-sustained sequentereplication) (又は"3 S R") (J. Guatelli ら, Proc. Nat l. Acad. Sci. USA 87, 1874-1878 (1990) を参照のこと)、Q β レプリカーゼチ (P. Lizardi ら, BioTechnology 6, 1197-1202 (1988) を参照のこと)、核酸配列に基づく増幅 (尺は"N A S B A") (R. Lewis, Genetic Engineering News 12 (9)、1 (1992) を参照のこと)、核復連鎖反応(尺は"R C R") (R. Lewis, 前記文献を参照のこと)、及びプーメラン D N A 増幅(尺は"B D A") (R. Lewis, 前記文献を参照のこと)が含まれるか、これらに限定されない。ストラン下追い出し増幅(尺は"S D A")か好ましい。

【0085】ストランド追い出し増幅は、既知の技術に 従って行うことができる。概略的には、G. Walker ら, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 89, 392-396 (1992) | G. Walker 5, Nucleic Acids Res. 20, 1691-1696 (199 2) を参照のこと。例えば、SDAを一本の増幅プライ マースは一対の増幅プライマーで行ってもより、後者で は指数的増幅を達成することができる。一般に、SDA 増幅プライマーは、5、方向から3、方向に、フランキ ン『配列(このDNA配列は重要ではない)、この反応 で用いられる制限酵素のための制限部位、及び増幅及び 「又は検出される標的配列に、イブリダイズするオリゴ ヌクレオチト配列を含む。このフランキング配列は、制 限酵素がその認識部位に結合するのを容易にしかつその 制限部位が切れ目をつけられた後にDNAボリメラーゼ プライミン 7部位を提供するのに役立つのであるが、好 ましては約15~20ヌケレオチドの長さである。この 制限部位は、SDA反応において機能性である(即ち、 プライマーストランド内に組み入れられたホスポロチナ エート暗合は、非国文性認識部位の使用により満足され 得る条件下で仮の切れ目づけを阻害しない)。 オリゴヌ プレオチトプローブ部分は好ましては約13~15ヌク

【0086】SDAは、一本の増幅プライマーでは次のようにして行う。DNAサンプルを1又は2以上の制限酵素で消化することにより検出すべき配列を含有する制限断片(好ましては長さが約50~100×7レナチドで好ましては低GC含量のもの)を調販し、SDA増幅プライマーをその制限断片を含有する反応混合液に加えると、その制限断片と増幅プライマー間の工盤鎖が各名場においても1、決き出し出げを伴って形成され、その増幅プロープ上の制限部位に結合する制限酵素(例えば、七時間がロープ上の制限部位に結合する制限酵素(例えば、七時間のNAポリメラーゼ(例えば、七時間のNAポリメラーゼ(のエキノマーゼ)の元は、1、10で1×5h.re、Science 240、199-201(198かを参照立こと)をその反応混合液に加え、そして3種のdNTPと、用いられる特定の制限酵素についての制限部位においてホス

レナチドの長さである。

サロチオエート結合がそのプライマーストランドの中に 組み入れられるように選ばれる1種のdNTP(S) (例えば、制限酵素が日1mc II であるときは、dG TP、dCTP、dTTP、及びdATP(S))とを その反応混合液に加える。DNAポリドラーゼがこの工 重額の3)末端をこれらdNTPで伸長して標的フトランドの下流相補体を形成する。制限酵素が増幅プライマー 一上の制限部位に切れ目をつけ、そしてDNAポリイラーセがその切れ目において増幅プライマーの3)末端を 伸長して、先に形成された標的フトランドの下流相補体 を追い出す。このプロセスは本来反復性である。という のは、制限酵素が、その制限部位から新たな相補ストランドが形成されるとそれらに経続的に切れ目をつけ、そ してDNAポリイラーゼがその切れ目がついた制限部位から新たな相補ストランドを継続的に形成するからである。

【0087】SDAは、一対のプライマーで二本鎖標的 DNA配列についても行うことができ、第2プライマー か相補ストランドの31末端に結合するので、2組の反 復反応が同時に起こる。このプロセスは、1組の反応の 生成物がもう1組の反応における増幅プライマーについ ての標的として役立つので指数的に進行する。

【0088】SDA反応においてまずDNAサンプルを 消化して制限断片を形成する段階は、DNAポリドラー ぜのストランド追い出し作用を利用し、そしてアランキ シブ位置5¹で基質に結合する一対の"バンパー"プラ イマーを各増幅プライマーか結合する位置に付加するこ とによって削除することができる。各バンパープライマー 一伸長産物は、対応する増幅プライマー伸長産物を追い 出す。次いで、過剰に存在する増幅プライマーが追い出 されたプライマー伸長産物に結合し、そして伸長して二 本鎖DNA断片が形成される。これは、その増幅プライ マー対での指数的SDA用の基質として役立つことがで きる。

【0089】ポリメニーセ連鎖反応(PCR)も既和技 術に従って行うことができる。例えば、米国特許萬40 83195号:4683202号,4800159号, 及びより65188号を参照のこと(ここで引用した全 ての米国特許文献の開示内容は参照によりここに組み入 れられるものとする)。一般に、PCRは、まず、核酸 せ、プルを、ハイブリダイズ条件下で検出される特定配 列の各ストランドについての1つのオリゴスキレオチド プライマーで (例えば、熱安定性DNAゴル・コーゼ) 存在下で、処理して、各材酸ストランドに相補的である 各プライマーの伸展産物をその特定配列に各ストラント に十分に相補的なプライマーで合成してそれとハイブル **ダイブさせ、各プライマーから合成した伸長産物を、そ** 1.がその相補体と離れたときに、他のプライマーの伸長 | 確物の合成用鋳型として设立たせることができ、次いで 極出すべき1 又は複数の配列が存在するならそのサンプ

ルを加熱してプライマー伸長産物をそれらの鋳型から離すことを包含する。これら段階は、好ましくはサーマル・サイクラー内で所望の度合いに増幅が得られるまで周期的に継続される。増幅した配列の検出は、反応生成物にその反応生成物とハイブリダイズすることができるすりゴスクレナチドプローブ(例えば、本発明のナリゴマクレナチドプローブ)であって、検出可能な標識を有するプローブを加えてから、既知技術に使ってその標識を検出することによって行うことができる。

【0090】リガーセ連鎖反応 (LCR) も既知技術に 従って行うことができる。例えば、R. Weiss, Science 254、1292(1991)を参照のこと、一般に、この反応は二 対のオリゴヌグレオチトプローブで行われ、一方の対が、 横出すべき配列の1本のストラントに結合し、他方の対 が検出すべき配列の他のストラントに結合する。各対は 一緒になってそれが対応するストランドと完全に重複す る。この反応は、まず検出すべき配列のストランドを変 性(例えば、分離)してから、それらストランドを二対 のオリゴヌグレオチドプローブと、熱安定性リガーゼの 存在下で、各対のオリゴヌクレオチドプローブが一緒に 連結するように反応させてから、反応生成物を分離し、 そして配列が所望の度合いに増幅されるまでそのプロセ スを周期的に反復することにより行われる。次いて、P ORに関して上で説明したのと同じようにして検出を行 うことができる。

【0091】以上は本発明を説明するものであって、本 発明を限定するものとして解釈されるべきではない。と いうのは、本発明を取り込んた上記の方法及び装置に対 して数多くの変更が当業者に明らかであるうからであ る。従って、本発明は特許請求の範囲の請求項により限 定され、それら請求項の均等物もここに含まれる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明による装置の1態様の透視図である。

【図2】図1に示した装置の側面図である。

【図3】図2に示した装置の左端図である。

【図4】区2に示した装置の右端閉である。

【図5】図2に示した装置の上部平面図である。

【図6】図1~5に示した装置の分解組立図であって。 装置の底が超音波で溶接されたプラクスはインサートに より関しられている様子を示すものである。

【図7】図5で刷7ーでに治った断面回であって、装置の内部形状を示すものである。

【国8】図での顧8-8に沿った脚面回であって、サンプル域の詳細を示すものである。

【図9】図7の脚9-9に沿った脚面図であって、空気域の詳細を示すものである。

【図10】図9の空気域の上方部分の拡大断面図であって、空気口の周いに形成された同軸シールリングを示す ものである。

【図11】図7の線<math>11-11に沿った断面図であっ

て、装置の反応域の横断面の形状を示すものである。

【図12】図11の反応域の1下方線部の拡大断面図であって、底部プラッスはインサートが装置的に受けれたられている様子を示すものである。

【図13】図1~12の装置内の液体生物学的サンブルの流れを制御するのに用いられる空気吸引。送出手段の一部分の断面図である。

【図14】図1~12の装置内の液体生物学的サンプルの流れを制御するのに用いられる空気吸引が送出手段の一部分の分解組立図である。

【図15】図7の断面図と類似の側面断面図であって、 液体生物学的サンブルジサンブル域から反応域の汚染除 去「一ン及び増幅ビーンに流れる様子を示すものであ **

【図16】図7の断面図と類似の側面断面図であって、 液体生物学的サンブルがサンブル域から反応域の汚染除 去パーン及び増幅ゾーンに流れる様子を示すものであ る。

【図17】図7の断面図と類似の側面断面図であって、 液体生物学的サンプルがサンブル域から反応域の汚染除 去ゴーン及び増幅ゴーンに流れる様子を示すものである。

【図18】図7の断面図と類似の側面断面図であって、 液体生物学的サンプルがサンプル域から反応域の汚染除 去ピーン及び増幅ゾーンに流れる様子を示すものである。

【図19】図7の断面図と類似の側面断面図であって、 液体生物学的サンプルがサンプル域から反応域の汚染除 去パーン及び増幅パーンに流れる様子を示すものであ る

【図20】図7の断面図と類似の側面断面図であって、 液体生物学的サンプルがサンブル域から反応域の得染除 去パーン及び増幅パーンに流れる様子を示すものであ る。

【図21】図7の断面図と類似の側面断面図であって、 液体生物学的サンブルがサンブル域から反応域の汚染除 去ニーン及び増幅パーンに流れる様子を示すものであ る。

【回22】回7の断面回と類似の側面断面図であって、 液体生物学的サンプルがサンプル域から反応域の汚染除 去パーン及び増幅パーンに流れる様子を示すものであ る。

【目23】図での断面図と類似の側面断面図であって、 被体生物学的サンプルがサンプル域から反応域で汚染所 去ゴーン及び増幅ゴーンに流れる様子を示すものであ る。

【日24】 図7の断面図と類似の側面断面図であって、 被事生物学的サンプルがサンプル域から反応域の汚染除 去ごーン及び増幅ビーンに流れる様子を示すものである。 【図25】図7の断面図と類似の側面断面図であって、 液体生物学的サンプルがサンプル域から反応域の汚染除 去ピーン及び増幅ゾーンに流れる様子を示すものであ る。

【図26】図7の断面図と類似の側面断面図であって、 液体生物学的サンプルがサンプル域から反応域の汚染除 去ソーン及び増幅ゾーンに流れる様子を示すものであ る。

【区27】図7の断面図と類似の側面断面図であって、 液体生物学的サンブルが空気吸引/送出手段の制御下に サンプル域に戻っていく様子を示すものである。

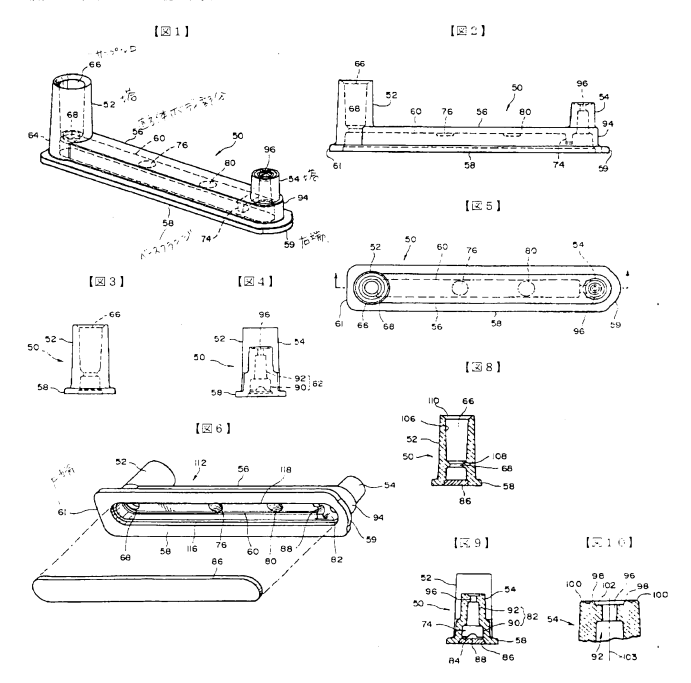
【図28】図7の断面図と類似の側面断面図であって、 液体生物学的サンブルが空気吸引/送出手段の制御下に サンプル域に戻っていく様子を示すものである。

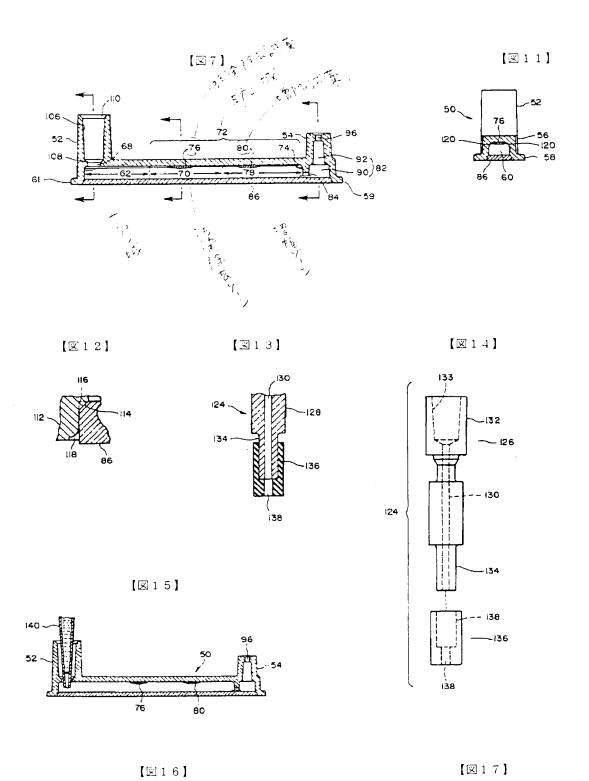
【図29】図7の断面図と類似の側面断面図であって、 液体生物学的サンプルが空気吸引。(送出手段の制御下に サンプル域に戻っていく様子を示すものである。

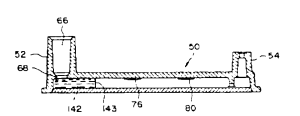
【図30】図7の断面図と類似の側面断面図であって、 液体生物学的サンプルが空気吸引、送出手段に制御下に サンプル域に戻っていく様子を示すものである。

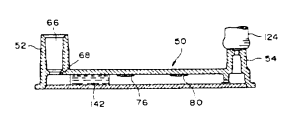
【図31】図7の断面図と類似の側面断面図であって、 液体生物学的サンブルが空気吸引。(送出手段の制御下に サンブル域に戻っていく様子を示すものである。

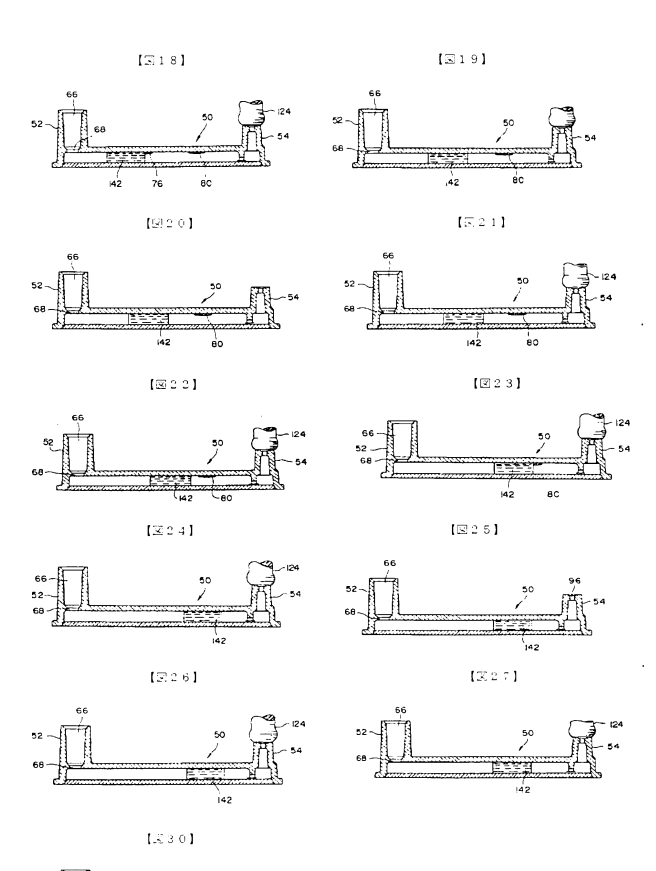
【図32】図1~12の装置におけるサンプル塔の高さと蒸発損失の間の関係を示すグラフである。



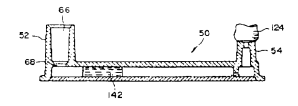




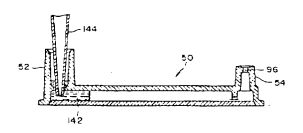




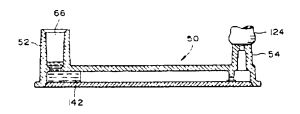




[31]

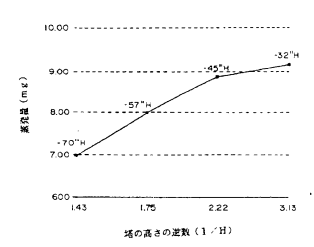


【図29】



【図32】

蒸発と塔の高さ



フロントページの続き

- (72)発明者 ピーター・エイ・バーデル アメリカ合衆国ペンシルバニア州17326, グレン・ロック,ロスター・ロード(番地なし),アールアール 1,ボックス 16 ケイ
- (72)発明者 レイモンド・エフ・クラコアー アメリカ合衆国ミネソタ州55447,プリマス,フィフス・アベニュー・ノース 16315